

Validación de redes genéticas

LENGUAJE: R

Autor: Óscar Gómez González

Tutor:

Francisco A. Gómez Vela

${\bf \acute{I}ndice}$

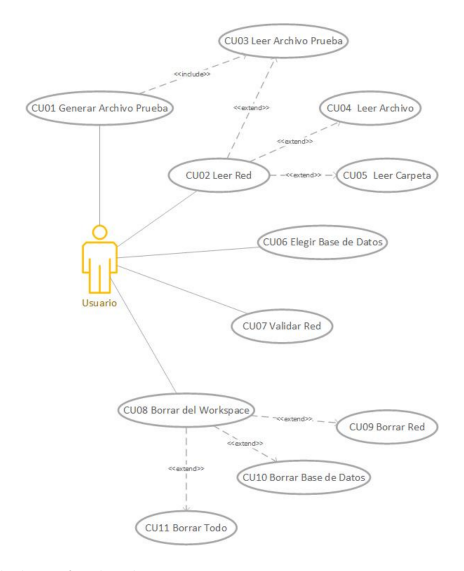
1.	Introducción.	3
	Requisitos. 2.1. Diagrama de casos de uso	3
	2.2. Restricciones funcionales	
3.	Manual de usuario.	4

1. Introducción.

La librería 'validacionRedesGeneticas' es un programa escrito en R para la validación de redes genéticas.

2. Requisitos.

2.1. Diagrama de casos de uso.



2.2. Restricciones funcionales.

Se aplican las siguientes restricciones:

- Borrado de información: Para no provocar que usuarios con poca experiencia borren todos los datos, como, por ejemplo, que se borren todas las bases de datos. El borrado de redes y de bases de datos es exclusivamente de la parte del Workspace de la librería, los datos que se cargan. Si un usuario desea eliminar alguno tendrá que navegar hasta los mismos y modificarlos con otra herramienta.
- Modificación de información: No se permitirá modificar las bases de datos o las redes. Si un usuario desea cambiar estos valores tendrá que navegar hasta los mismos y modificarlos con otra herramienta.
- No se contempla la creación de bases de datos. Estos obtendrán sus bases de datos predeterminadas, si algún usuario quiere tener nuevas bases de datos deberá colocarlas el mismo.

3. Manual de usuario.

Tras abrir la librería y acceder al menú principal por primera vez, nos encontraremos con lo siguiente:

Si escogemos la opción '1' podemos crear redes de genes, de prueba. Podremos meter elemento a elemento en una tabla que se crea por defecto con tres columnas, GenA, GenB y peso. Para finalizar metemos ext. El sistema se dara cuenta si dejamos un gen solo o ponemos dos genes sin peso. Despues de generarlo lo lee y nos devuelve al menú principal con la nueva red:

```
la opcion: 1
           Introduzca los genes y pesos para la red de prueba
                         (ext para parar)
       genB
              15,64
Indica
Indica
              gen2
Indica
Indica
      peso:
Indica genA : ext
   "La nueva red se llama prueba4.txt"
                     *** MENU PRINCIPAL ***
                      1) generar datos de prueba
                         lectura de red
                      3) seleccionar BD
                         validacion de red genetica
                         borrar red actual
                         borrar BD (deseleccionar)
                         borrar todo
                                                                    ¢"
                         salir
                                                                    e "
                                                                    e "
Indica la opcion :
```

Si escogemos la opción '2' entraremos en el submenú de lectura. Este menú trata sobre como leeremos la red de genes. Tenemos tres modos, una red de prueba, un fichero solo o una carpeta con varios archivos de redes, el sistema se encarga de compactar los archivos para crear una sola red. Al finalizar nos devuelve al menú principal con la nueva red:

Si escogemos la opción '1' podemos leer redes de genes, de prueba:

```
Indica la opcion : 1
[1]
   n'e
[1]
[1]
   11 4
             Introduzca el nombre del archivo completo
[1]
                                                        6.11
                     (ext para parar)
[1]
                                                        e iii
[1]
   "prueba1.txt" "prueba2.txt" "prueba3.txt" "prueba4.txt"
[1]
[1]
   [1]
Indica el archivo : prueba4.txt
      *** MENU PRINCIPAL ***
[1]
                  1) generar datos de prueba
[1]
                  2) lectura de red
                                                        e II
[1]
                                                        * 11
[1]
                  3) seleccionar BD
[1]
                  4) validacion de red genetica
                  5) borrar red actual
                  6) borrar BD (deseleccionar)
                  7) borrar todo
[1]
                  8) salir
[1]
[1]
[1]
[1]
Indica la opcion :
```

Si escogemos la opción '2' podemos leer redes de genes, en un solo archivo:

```
Indica la opcion : 2
   "**********************************
   m<sub>®</sub>
[1]
   пŵ
[1]
   m de
[1]
             Introduzca el nombre del archivo completo
                                                        g II
[1]
                     (ext para parar)
                                                        g II
[1]
   "archivo1.txt" "archivo2.txt" "archivo3.txt" "archivo4.txt"
[1]
                                                        ф<sup>П</sup>
[1]
   m ge
[1]
   Indica el archivo : archivol.txt
[1]
                 *** MENU PRINCIPAL ***
[1]
   III de
                  1) generar datos de prueba
[1]
   11 1
                  2) lectura de red
[1]
[1]
                  3) seleccionar BD
                  4) validacion de red genetica
                  5) borrar red actual
                  6) borrar BD (deseleccionar)
                                                         ф II
                  7) borrar todo
                                                         w m
                  8) salir
                                                         e II
                                                         e 11
   Indica la opcion :
```

Si escogemos la opción '3' podemos leer la combinación de varias redes de genes, contenidos en una misma carpeta:

Si escogemos la opción '4' salimos del submenú de lectura y volvemos al menú principal:

```
la opcion: 4
Indica
                          MENU PRINCIPAL
                       1) generar datos de prueba
                       2)
                          lectura de red
                       3)
                          seleccionar BD
                          validacion de red genetica
                          borrar red actual
                          borrar BD (deseleccionar)
                          borrar todo
                         salir
                                                                      ф II
                                                                      ...
                                                                      ψ II
Indica la opcion :
```

Si escogemos la opción '3' el sistema nos muestra la lista de archivos que pertenecen a nuestras bases de datos. Tendremos que escoger alguna de ellas para que el sistema apunte a esta y nos devuelvan al menú principal:

```
Indica la opcion : 3
                        Lista Bases de Datos
[1]
    "prueba1.txt" "prueba2.txt" "prueba3.txt"
                                                                     ġ.II
                                                                     ф.II
           *** Eliga la Bases de Datos con el nombre completo
                          (ext para parar)
       la BD : pruebal.txt
                     *** MENU PRINCIPAL
                         generar datos de prueba
                          lectura de red
                      3) seleccionar BD
                         validacion de red genetica
                         borrar red actual
                         borrar BD (deseleccionar)
                         borrar todo
                         salir
                                                                     ġ"
Indica la opcion :
```

Si escogemos la opción '4' el sistema compara la base de datos y la red de genes seleccionados. Muestra los porcentajes de parecido fila a fila y al terminar muestra los datos totales:

```
Indica la opcion : 4
  "El porcentaje total acumulado hasta la fila 1 es de 200%"
  "La media hasta esta fila es de 100%"
  "El porcentaje total acumulado hasta la fila 2 es de 400%"
  "La media hasta esta fila es de 100%"
  "El porcentaje total acumulado entre las 4 combinaciones es de 400%"
  "La media de porcentaje es de 100%"
            *** MENU PRINCIPAL ***
            1) generar datos de prueba
             2) Tectura de red
             3) seleccionar BD
             4) validacion de red genetica
             5) borrar red actual
            6) borrar BD (deseleccionar)
            7) borrar todo
             8) salir
  ***
Indica la opcion :
```

Si escogemos la opción '5' podemos deseleccionar la red de genes a la que apunta el sistema:

```
Indica la opcion : 5
    11 g
    11.0
                                                                                 e 11
    110
                              Se ha borrado la red.
                         *** MENU PRINCIPAL ***
                                                                                 g II
                         1) generar datos de prueba
                                                                                 ф II
                              lectura de red
                         2)
                         3) seleccionar BD
                                                                                 ф II
                                                                                 ф II
                         4) validacion de red genetica
                        5) borrar red actual
6) borrar BD (deseleccionar)
7) borrar todo
                                                                                 ф III
                         8) salir
Indica la opcion :
```

Si escogemos la opción '6' podemos deseleccionar la base de datos a la que apunta el sistema:

```
Indica la opcion : 6
     *************
[1]
[1]
                                                r II
  11 1
            Introduzca el nombre de la BD.
  [1]
  [1]
               *** MENU PRINCIPAL ***
[1]
  пŵ

    generar datos de prueba
    lectura de red

                                                e II
[1]
                                                g II
[1]
                                                ф п
               3) seleccionar BD
[1]
                                                ф II
[1]
               4) validacion de red genetica
                                                ø n
               5) borrar red actual
[1]
1
                                                e ii
               6) borrar BD (deseleccionar)
                                                *"
               7) borrar todo
                                                ф III
               8) salir
                                                ф III
                                                * 11
                                                r II
     ********************
Indica la opcion :
```

Si escogemos la opción '7' borraremos todas las variables del workspace de la librería:

Si escogemos la opción '8' se despide el sistema y salimos de el: